(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-245372

(43)公開日 平成5年(1993)9月24日

(51)Int.Cl. ⁵		識別記号	}	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
B 0 1 J	23/26			8017-4G				
B 0 1 D	53/36	102	В	9042-4D				
B01J	23/34		Α	8017-4G	•			
	23/58		Α	8017-4G				
	23/76		A	8017-4G				
					審査請求	未請求	請求項の数3(全18頁)	最終頁に続く

(21)出願番号 特願平4-20304

(22)出顧日 平成 4年(1992) 2月 5日

(31)優先権主張番号 特願平3-262717

(32)優先日 平3(1991)9月12日

(33)優先権主張国 日本(JP) (31)優先権主張番号 特顯平3-326371

(32)優先日 平3(1991)11月13日

(33)優先権主張国 日本(JP)

(31)優先権主張番号 特願平4-18545

(32)優先日 平4(1992)1月7日

(33)優先権主張国 日本(JP)

(71)出願人 590000455

財団法人石油産業活性化センター東京都港区麻布台2丁目3番22号

(74)上記1名の代理人 弁理士 牧野 逸郎

(71)出願人 000001144

工業技術院長

東京都千代田区霞が関1丁目3番1号

(74)上記1名の指定代理人 工業技術院化学技術研究所

長 (外1名)

(71)出願人 000105567

コスモ石油株式会社

東京都港区芝浦1丁目1番1号

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 窒素酸化物接触還元用触媒

(57)【要約】

【目的】工場、自動車等から排出される排ガスに含まれる有害な窒素酸化物を酸素の存在下において効率よく接触還元することができる触媒を提供するにある。

【構成】一般式

【化1】

$A_XB_{1-X}CO_3$

(式中、AはLa、Y、Ce、Pr、Nd、Pm、Sm、Eu及びGdよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、BはNa、K、Bi、Th、Ba、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn及びAgよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、CはMn、Co、Fe、Ni、Cr、Cu、V、Mo、W、Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及びPtよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、 $0 \le X \le 1$ である。)で表わされるペロブスカイト型複合酸化物が固体酸担体に担持されてなり、炭化水素及び/又は含酸素化合物を還元剤として用いる。

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式 【化1】

$$A_{X}B_{1-X}CO_{3}$$

(式中、AはLa、Y、Ce、Pr、Nd、Pm、S m、Eu及びGdよりなる群から選ばれる少なくとも1 種の元素を示し、BはNa、K、Bi、Th、Ba、S r、Ca、Mg、Pb、Zn及びAgよりなる群から選 ぱれる少なくとも1種の元素を示し、CはMn、Co、 Fe, Ni, Cr, Cu, V, Mo, W, Ta, Li, Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及びPtよりなる 群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、0≦X≦ 1である。)で表わされるペロブスカイト型複合酸化物 が固体酸担体に担持されてなることを特徴とする炭化水 素及び/又は含酸素化合物を還元剤として用いる窒素酸 化物接触還元用触媒。

【請求項2】一般式 【化2】

(式中、AはLa、Y及びCeよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を示し、BはNa、K、Bi、T h、Ba、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn及びAgより なる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、Cは Mn, Co, Fe, Ni, Cr, Cu, V, Mo, W, Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及び Ptよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示 し、0≤X≤1である。) で表わされるペロブスカイト 型複合酸化物が固体酸担体に担持されてなることを特徴 30 とする炭化水素及び/又は含酸素化合物を還元剤として 用いる窒素酸化物接触還元用触媒。

【請求項3】一般式 【化3】

$$^{A}x^{B}1-x^{C}y^{C}$$

(式中、AはLa又はCeを示し、BはBa、Sr、C a、Mg、Pb、Zn又はAgを示し、CはMn又はC oを示し、C'はFe、Ni、Cr、Cu、V、Mo、 し、 $0 \le X \le 1$ 、 $0 \le Y \le 1$ である。) で表わされるべ ロブスカイト型複合酸化物が固体酸担体に担持されてな ることを特徴とする炭化水素及び/又は含酸素化合物を 還元剤として用いる窒素酸化物接触還元用触媒。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は窒素酸化物接触還元用触 媒に関し、詳しくは、工場、自動車等から排出される排 ガスの中に含まれる有害な窒素酸化物を還元除去する際 剤として使用する窒素酸化接触還元用触媒に関する。 [0002]

【従来の技術】従来、排ガス中に含まれる窒素酸化物 は、窒素酸化物を酸化した後、アルカリに吸収させる方 法や、アンモニア、水素、一酸化炭素、炭化水素等の還 元剤を用いて、窒素に変換する方法等によつて除去され ている。しかしながら、前者の方法によれば、生成する アルカリ廃液を処理して、公害の発生を防止する方策が 必要である。他方、後者の方法によれば、還元剤として 10 アンモニアを用いるときは、これが排ガス中のイオウ酸 化物と反応して塩類を生成し、その結果、触媒の還元活 性が低下する問題がある。また、水素、一酸化炭素、炭 化水素等を還元剤として用いる場合でも、これらが低濃 度に存在する窒素酸化物よりも高濃度に存在する酸素と 反応するため、窒素酸化物を低減するためには多量の還 元剤を必要とするという問題がある。

【0003】とのため、最近では、還元剤の不存在下に 窒素酸化物を触媒にて直接分解する方法も提案されてい るが、しかし、従来知られているそのような触媒は、窒 20 素酸化物分解活性が低いために実用に供し得ないという 問題がある。また、炭化水素や含酸素化合物を還元剤と して用いる新たな窒素酸化物接触還元用触媒として、H 型ゼオライトやCuイオン交換ZSM-5等が提案され ている。特に、H型ZSM-5(SiO, /Al, O, モル比=30~40)が最適であるとされている。しか しながら、とのようなH型ZSM-5でも、未だ十分な 還元活性を有するものとはいい難く、より高い還元活性 を有する窒素酸化物接触還元用触媒が望まれている。 [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上述したよ うな事情に鑑みてなされたものであつて、その目的とす るところは、炭化水素や含酸素化合物を還元剤として用 いる場合に、酸素の共存下において窒素酸化物が炭化水 素や含酸素化合物と選択的に反応するため、多量の還元 剤を用いることなく、排ガス中の窒素酸化物を効率よく 還元することができる窒素酸化物接触還元用触媒を提供 するにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】請求項1記載の発明によ W、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru又はPtを示 40 る炭化水素及び/又は含酸素化合物を還元剤として用い る窒素酸化物接触還元用触媒は、一般式

[0006]

【化4】

$$A_{X}B_{1-X}CO_{3}$$

【0007】(式中、AはLa、Y、Ce、Pr、N d、Pm、Sm、Eu及びGdよりなる群から選ばれる 少なくとも1種の元素を示し、BはNa、K、Bi、T h、Ba、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn及びAgより に用いて好適な炭化水素及び/又は含酸素化合物を還元 50 なる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、Cは

3

Mn、Co、Fe、Ni、Cr、Cu、V、Mo、W、Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及びPtよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、0≦X≦1である。)で表わされるペロブスカイト型複合酸化物がゼオライト、メタロシリケート、結晶性ケイ酸リン酸アルミニウム(SAPO)、結晶性リン酸アルミニウム(ALPO)、結晶性リン酸金属アルミニウム(MAPO)、アルミナ、チタニア、ジルコニア、シリカーアルミナ等の固体酸担体に担持されてなることを特徴とする。

【0008】 請求項2記載の発明による炭化水素及び/ 又は含酸素化合物を還元剤として用いる窒素酸化物接触 還元用触媒は、一般式

【0009】 【化5】

$$^{A}x^{B}1-x^{CO}3$$

【0010】(式中、AはLa、Y及びCeよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、BはNa、K、Bi、Th、Ba、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn 20及びAgよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、CはMn、Co、Fe、Ni、Cr、Cu、V、Mo、W、Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru及びPtよりなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を示し、0 \leq X \leq 1 である。)で表わされるペロブスカイト型複合酸化物がゼオライト、メタロシリケート、結晶性ケイ酸リン酸アルミニウム(SAPO)、結晶性リン酸アルミニウム(ALPO)、結晶性リン酸金属アルミニウム(MAPO)、アルミナ、チタニア、ジルコニア、シリカーアルミナ等の固体酸担体に 30担持されてなることを特徴とする。

【0011】請求項3記載の発明による炭化水素及び/ 又は含酸素化合物を還元剤として用いる窒素酸化物接触 還元用触媒は、一般式

[0012] 【化6】

$$A_{x}^{B}_{1-x}^{C}_{y}^{C'}_{1-y}^{O}_{3}$$

【0013】(式中、AはLa又はCeを示し、BはBa、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn又はAgを示し、C40はMn又はCoを示し、C'はFe、Ni、Cr、Cu、V、Mo、W、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru又はPtを示し、0 \le X \le 1、0 \le Y \le 1である。)で表わされるペロブスカイト型複合酸化物がゼオライト、メタロシリケート、結晶性ケイ酸リン酸アルミニウム(SAPO)、結晶性リン酸を属アルミニウム(MAPO)、アルミナ、チタニア、ジルコニア、シリカーアルミナ等の固体酸担体に担持されてなるととを特徴とする。

【0014】本発明における固体酸担体とは、触媒が使 50

用される温度領域において固体酸性を示す担体をいう。 固体酸性の確認は、アンモニアを用いた昇温脱離法や、 アンモニア又はピリジンを用いる in situ FTIR (フーリエ変換赤外線吸収スペクトル) 法によりなされ る。固体酸担体としては、次に示すゼオライト系固体酸 担体や酸化物系固体酸担体等がある。

【0015】ゼオライト系固体酸担体は、Naーモルデナイト、NaーZSM-5、NaーUSY(USY:ウルトラステイブル又は超安定Y型ゼオライト)、ゼオライト中のアルミニウムの一部又は全部を他の金属元素、特に、鉄、ガリウム、亜鉛、ランタン、銅、モリブデン、クロム、ゲルマニウム、チタン、ホウ素等にて置換されたメタロシリケート等、耐熱性にすぐれるゼオライトを硫酸アンモニウム等のアンモニウム塩の水溶液又は硫酸等の酸で処理して、ゼオライト中のアルカリ金属の一部又は全部をアンモニウムイオン又は水素イオンにてイオン交換することによつて得ることができる。アンモニウムイオンでイオン交換する方法による場合は、最後に焼成処理を必要とする。

【0016】ゼオライト系固体酸担体の一例として、例 えば、次式

[0017]

【化7】

$$^{\mathrm{M}_{2}}((\mathrm{AlO}_{2})_{2+r}(\mathrm{SiO}_{2})_{10})\cdot\mathrm{ZH}_{2}\mathrm{O}$$

【0018】で表わされるモルデナイト型ゼオライトを酸処理して得られる酸型モルデナイトであつて、SiO、/Al,O,モル比が13~20であり、且つ、SiO、/H、Oモル比が25~200である酸型モルデナイトを挙げることができる。但し、上式中、Mはアルカリ金属イオンを示し、rはゼオライトの合成条件により変動する値である。

【0019】また、ゼオライト系固体酸担体の他の一例 として、例えば、次式

[0020]

【化8】

$$M'_{A}((AlO_2)_{D}(SiO_2)_{C}) \cdot Z'H_2O$$

【0021】で表わされるゼオライト中のイオンMの一部又は全部をチタンイオン(Ti^{++})、ジルコニウムイオン(Zr^{++})又はスズイオン(Sn^{++})にて交換して得られるゼオライトを挙げることができる。但し、上式中、M'はアルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン又は水素イオンを示し、nA=p(nはイオンMの価数である。)、 $q/p \ge 5$ である。

【0022】酸化物系固体酸担体としては、A1,O,、TiO,、TiO,/SO,--、ZrO,、ZrO,/SO,--等の単一金属酸化物や、SiO,/A1,O,、TiO,/ZrO,等の複合酸化物等が挙げられる。これらの中では、耐熱

5

性の点から、Al,O,、ZrO,、SiO,/Al, O,が好ましい。

【0023】固体酸担体の他の例としては、ゼオライト類似の多孔構造又は層状構造を有する一種の結晶性リン酸アルミニウム(ALPO)や、その近縁物質である結晶性ケイ酸リン酸アルミニウム(SAPO)、ALPOのリン又はリンーアルミニウムの一部をチタン、鉄、マグネシウム、亜鉛、マンガン、コバルト等の金属で置換した結晶性リン酸金属アルミニウム(MAPO)等を挙げることができる。

【0024】ALPO型のリン酸塩は、上記のリン酸源及び金属源と、シリカ、シリカゾル、ケイ酸ナトリウム等のなかから選ばれた所望の組合せに、アミン、第四級アンモニウム等の所謂テンプレートを混合した原料から、ゼオライトを合成する場合と類似した条件下で、水熱合成法によつて調製することができる。ゼオライトを合成する場合との主な相違点は、一般に、より高温(概ね150℃以上)でpl酸性領域で合成されることである。

【0025】ALPOタイプのリン酸塩の組成は、一般 20 に、A1、O, ・(0.8~1.2)・P, O, ・nH, O で表わされる。また、SAPO又はMAPOの場合においては、置換するシリカ及び金属の最大量は、アルミニウム及びリンの総量の約1/10程度であるが、本発明においては、必ずしもこの組成範囲に入つていないもの、即ち、非晶質を含んでいるものを使用してもよい。【0026】水熱合成法により得られるALPO型のリン酸塩を担体として使用する場合は、一般に、水洗、乾燥した後、空気中で焼成して、残存しているテンプレートを焼却除去したものが使用される。本発明による触媒 30 は、例えば、次に示す(1)、(2)又は(3)の方法によつて調製することができる。

(1) 固体酸担体を分散させたスリラー中に、La、Ce、Y、Pr、Nd、Pm、Sm、Eu、Gd、Na、K、Bi、Th、Ba、Sr、Ca、Mg、Pb、Zn、Ag、Mn、Co、Fe、Ni、Cr、Cu、V、Mo、W、Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru又はPtの硝酸塩等の水溶性塩や、これらのアルコキシドのアルコール溶液を投入し、これらを中和或いは加水分解させるか、又はスプレードライ法やフリー40ズドドライ法等によつて、固体酸担体にこれらの複合金属種の水酸化物等のペロブスカイト化合物の前駆体を担持させ、次いで、濾過、水洗、リバルブを繰り返し行なった後、乾燥し、焼成する。

(2) 固体酸担体と別途調製したペロブスカイト化合物 とを遊星ミル等によつて十分に湿式粉砕混合する。

(3) 固体酸担体の水溶性塩又は水酸化物等の前駆体 と、La、Ce、Y、Pr、Nd、Pm、Sm、Eu、 Gd、Na、K、Bi、Th、Ba、Sr、Ca、M g、Pb、Zn、Ag、Mn、Co、Fe、Ni、C r、Cu、V、Mo、W、Ta、Li、Ti、Zr、Nb、Pd、Rh、Ru又はPtの硝酸塩等の水溶性塩やアルコキシドのアルコール溶液とを均質に混合した溶液を中和又は加水分解させる方法等によって沈殿物を生成させ、次いで、この沈澱物を濾過、水洗、リバルプを繰

り返し行なつた後、乾燥し、焼成する。

【0027】以上の方法において、ペロブスカイト化合物の生成温度は低い方が好ましい。その理由は、その生成温度が低い程、大きな比表面積を有するペロブスカイト化合物が得られ、固体酸担体とペロブスカイト化合物を構成する元素との反応により固体酸担体の固体酸性が変質したり、ペロブスカイト化合物の生成量の低下により触媒の活性が低下したりすることを回避することができるからである。

【0028】従つて、A1,O,、TiO, 等のように ペロブスカイト化合物を構成する元素との反応性が高い 固体酸担体を用いる場合にあつては、固体酸担体を構成 する元素とペロブスカイト化合物を構成する元素との均 質性を高める(3)の方法は好ましくない。一般的に は、(1)の方法が好ましいが、(2)の方法によつて もかなりに高い活性を示す触媒を得ることができる。 【0029】ペロブスカイト化合物の好適な担持量は、 このペロブスカイト化合物と固体酸担体との総重量に対 して、0.1~60重量%であり、より好適な担持量は、 5~50重量%である。ペロブスカイト化合物の担持量 が60重量%を越えても、そのような増量に応じた添加 効果が得られないばかりでなく、酸素が共存する反応系 においては、酸素による炭化水素や含酸素化合物の消耗 が多くなる。一方、担持量が0.1 重量%よりも少ないと きは、触媒の還元活性を十分に向上させることができな

【0030】本発明による触媒は、従来、知られている成形方法によつて、ハニカム状、球状等の種々の形状に成形することができる。この成形の際に、成形助剤、成形体補強体、無機繊維、有機バインダー等を適宜配合してもよい。また、予め成形された基材上にウオツシユコート法等によつて被覆担持させることもできる。更に、従来、知られているその他の触媒の調製法によることもできる

40 【0031】本発明の実施において、還元剤として使用する炭化水素の具体例としては、気体状のものとして、メタン、エタン、ブチレン等の炭化水素ガスが、液体状のものとして、ベンタン、ヘキサン、オクタン、ヘブタン、ベンゼン、トルエン、キシレン等の単一成分系の炭化水素や、ガソリン、灯油、軽油、重油等の鉱油系炭化水素等が挙げられる。特に好適な炭化水素としては、アセチレン、メチルアセチレン、1-ブチン等の低級アルキン、エチレン、プロピレン、イソブチレン、1-ブテン、2-ブテン等の低級アルケン、ブタジエン、イソブレン等の低級ジエン、プロバン、ブタン等の低級アルカ

.

6

ン等が挙げられる。

【0032】炭化水素の好適な添加量は、その種類によ つて異なるが、窒素酸化物に対するモル比にて0.1~2 程度である。0.1未満であるときは、十分な還元活性を 得ることができず、他方、モル比が2を越えるときは、 未反応の炭化水素の排出量が多くなるために、これを回 収するための後処理が必要となる。また、本発明の実施 において還元剤として使用する含酸素化合物とは、酸素 元素を分子内に有する有機化合物のことである。その具 体例としては、メチルアルコール、エチルアルコール、 プロピルアルコール、オクチルアルコール等のアルコー ル類、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、ジブロビ ルエーテル等のエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル、 油脂類等のエステル類、アセトン、メチルエチルケトン 等のケトン類等が挙げられる。好適な含酸素化合物とし ては、メチルアルコール、エチルアルコール等の低級ア ルコールが挙げられる。

【0033】上記炭化水素及び含酸素化合物は、それぞ れ一種を単独で用いてもよく、必要に応じて二種以上併 又は二種以上併用するようにしてもよい。尚、排ガス中 に存在する燃料等の未燃焼物乃至不完全燃焼生成物、即 ち、炭化水素類やパテイキユレート類等も還元剤として 有効であり、これらも本発明における炭化水素に含まれ る。このことから、見方を変えれば、本発明による触媒 は、排ガス中の炭化水素類やパテイキユレート類等の減 少或いは除去触媒としても有用であるということができ る。

【0034】上記還元剤が窒素酸化物に対して選択的還 元反応を示す温度は、含酸素化合物<アルキン<アルケ 30 ンく芳香族系炭化水素くアルカンの順に髙くなる。ま た、同系の炭化水素においては、炭素数が大きくなるに 従つて、その温度は低くなる。本発明による触媒が窒素 酸化物に対して還元活性を示す最適な温度は、使用する 還元剤や触媒種により異なるが、通常、100~800 *Cである。この温度領域においては、空間速度(SV) 500~10000程度で排ガスを流通させることが 好ましい。本発明において特に好適な温度領域は200 ~600℃である。

[0035]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を説明するが、 本発明はこれら実施例により何ら限定されるものではな 41

(1)触媒の調製

実施例1

硝酸ランタン6水和物 (La (NO,), ・6H, O) 101.05g、酢酸マンガン4水和物 (Mn (Ac),・ 4H, O (Ac=CH, COO、以下、同じ。)) 28. 60g、硝酸ストロンチウム (Sr(NO,),)74. 08g及び硝酸コバルト6水和物(Co(NO,),・

6H, O) 135.83gを水500mlに溶解させて、水 溶液を調製した。

【0036】この水溶液に十分に攪拌しながら、濃度1 21g/1の水酸化ナトリウム水溶液を加えてpHを10 とした。沈殿反応終了後、18時間攪拌を続けて、熟成 を行なつた。その後、濾過、水洗、リバルブを濾液の導 電率がリパルプ用水とほぼ同じになるまで繰り返した。 得られた濾過ケーキを120℃で18時間乾燥し、次い で、700℃で3時間焼成した。

【0037】得られた焼成物のX線回折の結果、ペロブ スカイト結晶相が生成していることが確認された。ま た、この焼成物のBET法による比表面積(以下の比表 面積の測定も同法による。)は23.7㎡/gであつた (La_{0.4} Sr_{0.5} Co_{0.8} Mn_{0.2} O₃)。このよう にして得たペロブスカイト化合物30gと、硫酸法酸化 チタン工程から得たメタチタン酸(TiO、·H、O) を600℃で3時間焼成して得た活性酸化チタン(比表 面積104.2㎡/g)100gとの混合物に水100g を加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で 用してもよい。また、炭化水素と含酸素化合物とを一種 20 粘度調整して、ウオツシユコート用スラリーを得た。と のスラリーを1.25 mmビツチのコージユライト社製のハ ニカム(以下、このハニカムを単にハニカムと称す る。) に塗布して触媒を担持させ、試作サンブル (A-1) を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc 当たり0.116gであつた。

実施例2

硝酸ランタン6水和物89.5gと酢酸マンガン4水和物 50.66gを用いて、実施例1と同様にして、ペロブス カイト化合物(LaMnO,)を得た。このペロプスカ イト化合物の比表面積は29.1㎡/gであつた。

【0038】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製のγ-アルミナ (A-11) 10 0gとの混合物に水を100g加えてスラリーを得、こ れをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプ ル(A-2)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニ カム1cc当たり0.094gであつた。

実施例3

硝酸ランタン6水和物71.60g、硝酸鉛(Pb(NO 。)。)13.69g及び酢酸マンガン4水和物50.66 gを混合し、800℃で3時間焼成した以外は、実施例 1と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物(La。。 Pb。. MnO,)を得た。このペロブスカイト化合物 の比表面積は23.7㎡/gであつた。

【0039】とのようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製のγ-アルミナ (A-11) 10 0gとの混合物に水100g加えてスラリーを得、これ をハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル (A-3)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカ ム1 cc当たり0.117gであつた。

50 実施例4

硝酸ランタン6水和物88.07g及び硝酸コバルト6水 和物 (Co(NO,),・6H,O) 59.19gを混合 し、800℃で3時間焼成した以外は、実施例1と同様 の方法にて、ペロブスカイト化合物(LaCoO。)を 得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は17.4㎡ /gであつた。

【0040】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと日本化学社製H型モルデナイト(HM-23) 100gとの混合物に水100gを加えてスラリーを 得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作 10 加え、均一になるまで十分に攪拌混合した。 サンブル(A-4)を得た。このときの触媒の担持量 は、ハニカム1 cc当たり0.113gであつた。

実施例5

硝酸セリウム6水和物 (Ce (NO,), ・6H, O) 70.65g、硝酸バリウム (Ba (NO₁)₂) 10.63 g及び硝酸コバルト6水和物59.19gを用い、実施例 1と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物 (Ce... Ba。、CoO。)を得た。このペロブスカイト化合物 の比表面積は23.0m/gであつた。

【0041】 このようにして得たペロブスカイト化合物 20 30gと日本化学社製H型モルデナイト(HM-23) との混合物に水100gを加えてスラリーを得、これを ハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル (A-5)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカ ム1 cc当たり0.130gであつた。

実施例6

硝酸ランタン6水和物90.84g、酢酸マンガン4水和 物25.71g及び四塩化チタン水溶液 (Tiとして14. 82g/100ml濃度の水溶液) 339.0mlを用い、実 施例1と同様の方法により、ペロブスカイト化合物(L 30 aMn。, Ti。, O,)を得た。このペロブスカイト 化合物の比表面積は25.3㎡/gであつた。

【0042】とのようにして得たペロブスカイト化合物 10gと日本アロジル社製シリカーアルミナ(COK-84) 100gとの混合物に水100gを加えてスラリ ーを得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、 試作サンブル(A-5)を得た。このときの触媒の担持 量は、ハニカム l cc当たり0.0 9 8 g であつた。

実施例7

(ペロブスカイト化合物の調製) 白水化学工業社製のし aエトキシドのエタノール溶液(La,O, として73 g/l濃度の溶液) 100.0ml、同社製のBaエトキシ ドのエタノール溶液 (BaOとして79g/1濃度の溶 液) 21.74ml、同社製のNiエトキシドのエタノール 溶液 (NiOとして67g/l濃度の溶液) 49.95ml 及びCoエトキシドのエタノール溶液(CoOとして9 1g/1濃度の溶液) 9.22mlを混合し、十分に攪拌し ながら、これに1重量%のアンモニア水溶液を徐々に滴 下し、加水分解させた。

【0043】次いで、これを均一に混合しながら蒸発乾 50

固させ、600℃で3時間焼成して、ペロブスカイト化 合物 (La., Ba., Co., Ni., O,)を得 た。このペロブスカイト化合物の比表面積は36.9㎡/ gであつた。

(SAPO-34の調製)水129.6gに攪拌しながら 細かく砕いたアルミニウムイソプロポキシド90.7gを 少量ずつ加え、均一になるまで攪拌混合した。この混合 液に85%リン酸水溶液51.3gを滴下し、均―になる まで撹拌混合した後、更に50%シリカゾル16.0gを

【0044】次いで、水酸化テトラエチルアンモニウム 81.6gを加え、十分に撹拌混合した。この混合物をオ ートクレーブに仕込み、200℃で24時間反応させた 後、生成物を濾過分離し、更に水洗、乾燥した後、50 0℃で3時間、空気中で焼成して、SAPO-34を得 た。このSAPO-34は、Si、Al及びPをそれぞ れ9.5重量%、18.0重量%及び19.0重量%含有する ものであつた。

【0045】とのようにして得たペロブスカイト化合物 25gと上記SAPO-34の100gとの混合物に水 100gを加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布 し、触媒を担持させて、試作サンプル(A-7)を得 た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0. 138gであつた。

実施例8

硝酸ランタン6水和物101.05g、硝酸ストロンチウ ム (Sr (NO,),) 74.08g、硝酸コバルト6水 和物135.83g及び硝酸第一鉄6水和物(Fe(NO 。), ・6 H, O) 33.6 0 g を混合し、実施例1と同 様の方法にて、ペロブスカイト化合物(La。、Sr 。。Co。。Fe。2O。) を得た。このペロブスカイ ト化合物の比表面積は21.6㎡/gであつた。

【0046】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製のγ-アルミナ(A-11)10 0gとの混合物に水100gを加えてスラリーを得、と れをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブ ル(A-8)を得た。このときのスラリーの塗布量は、 ハニカム 1 cc当たり0.098gであつた。

実施例9

硝酸ランタン6水和物202.10g、硝酸亜鉛6水和物 (Zn(NO,),・6H,O) 28.41g、硝酸コパ ルト6水和物135.83g及び硝酸第二銅3水和物(C u (NO,),・3H,O)28.19gを混合し、実施 例1と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物(La 。.。 Zn。.2 Co。.。 Cu。.2 O。) を得た。 このペロ ブスカイト化合物の比表面積は、17.3㎡/gであつ

【0047】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製γ-アルミナ(A-11) 100 gとの混合物に水を100g加えてスラリーを得、これ

をハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル (A-9)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカ ム1 cc当たり0.083gであつた。

実施例10

硝酸ランタン6水和物202.10g、硝酸銀(AgNO 。) 19.82g、硝酸コパルト6水和物135.83g及 び硝酸ジルコニウム5水和物(Zr(NO,)。・5H 2 O) 69.87gを混合し、実施例1と同様の方法に て、ペロプスカイト化合物(La。。Ag。」Co。。 Zn。, O,)を得た。このペロブスカイト化合物の比 10 表面積は、17.3㎡/gであつた。

【0048】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製γ-アルミナ(A-11)100 gとの混合物に水100gを加えてスラリーを得、これ をハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル (A-10)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニ カム1cc当たり0.097gであつた。

実施例11

(ペロブスカイト化合物の調製) 硝酸ランタン6水和物 101.05g、硝酸ストロンチウム74.08g、硝酸コ 20 バルト6水和物135.83g及び硝酸クロム (Cr (N 〇,),)27.79gを混合し、実施例1と同様の方法 にて、ペロプスカイト化合物(La。, Sr。。Co 。.。Cr。.2O。) を得た。このペロブスカイト化合物 の比表面積は、20.3㎡/gであつた。

(ALPO-5の調製) 85%リン酸69.2gと水17 8gとの混合物に擬ベーマイト粉末(アルミナ67%及 び酢酸9.5%を含む。) 45.8 g を少量ずつ加え、均一 になるまで攪拌混合した。この液にトリプロビルアミン 43.8gを加え、均一になるまで攪拌混合した。この混 30 合物をオートクレーブに仕込み、150℃で70時間攪 拌反応させた後、生成物を濾過分離し、水洗、乾燥し た。この後、500℃で3時間空気中で焼生して、AL PO-5を得た。このALPO-5は、A1及びPをそ れぞれ18.0重量%及び22.0重量%含有する組成のも のであつた。

【0049】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと上記ALPO-5の100gのとの混合物に水 100gを加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布 し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-11)を得 40 た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり 0. 104gであつた。

実施例12

(ペロブスカイト化合物の調製) 硝酸ランタン6水和物 101.05g、硝酸ストロンチウム74.08g、硝酸コ バルト6水和物135.83g及び五塩化ニオブ塩酸水溶 液(Nbとして50g/1濃度の塩酸水溶液)216.8 1 mlを混合し、実施例1と同様の方法にて、ペロブスカ イト化合物 (Lao. Sro. Coo. Nbo. O,) を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は、18.50の液に121g/1濃度の水酸化ナトリウム水溶液を滴

9㎡/gであつた。

(MAPO-5の調製) 酢酸第一マンガン4.9gと酢酸 第二銅4.1gとを水129gに溶解した液に、攪拌しな がら細かく砕いたアルミニウムイソプロポキシド56.3 gを少量ずつ加え、均一になるまで攪拌混合した。 【0050】この液に、85%リン酸55.4g、ジエチ ルエタノールアミン56.3 g及び水55.5 gからなる混 合物を攪拌しながら少量ずつ加え、均一になるまで攪拌 混合した。この液をオートクレープに仕込み、200℃ で25時間反応させた後、生成物を濾過分離し、水洗、 乾燥した。この後、500℃で3時間空気で焼成してM

APO-5を得た。とのMAPO-5は、A1、P、M n及びCuをそれぞれ19.0重量%、19.0重量%、2. 8重量%及び4.4重量%含有する組成のものであつた。 【0051】このようにして得たペロブスカイト化合物 25gと上記MAPO-5の100gとの混合物に水1 00gを加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布 し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-12)を得 た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0. 116gであつた。

実施例13

実施例1において、活性酸化チタンに代えて、水酸化ジ ルコニウムを600℃で3時間焼成して得た酸化ジルコ ニウム(ZrOz、比表面積148.3㎡/g)を用いた 以外は、実施例1と同様にして、試作サンブル(A-1 3)を得た。このときの触媒の担持量は1cc当たり0.1 39gであつた。

実施例14

(ペロブスカイト化合物の調製)硝酸ランタン6水和物 88.07g、硝酸ストロンチウム10.76g及び酢酸コ バルト4水和物50.66gを500m7の水に溶解させて 水溶液を調製した。この水溶液に十分に攪拌しながら、 濃度121g/1の水酸化ナトリウム水溶液を滴下し て、液のpHを10とした。沈殿反応終了後、18時間攪 拌を続け、熟成を行なつた。その後、濾過、水洗、リバ ルブを濾液の導電率がリバルブ用水とほぼ同じになるま で繰り返した後、得られた濾過ケーキを120℃で18 時間乾燥させた。

【0052】この乾燥物を粉砕し、これにシュウ酸パナ ジル水溶液(Vとして100g/1濃度の水溶液)25. 90mlを加え、十分に混練した後、蒸発乾固させ、12 0℃で18時間乾燥させ、次いで、850℃で3時間焼 成して、ペロブスカイト化合物(La。。Sr。,2 Co 。。V。、O。)を得た。このペロブスカイト化合物の 比表面積は、12.8㎡/gであつた。

(シリカージルコニアの調製) 日産化学社製のシリカゾ ルO型(SiO, として20重量%濃度) 100.0gと 塩化ジルコニウム(ZrC1。)97.20gを攪拌しな がら、十分に混合し、水にて総量を500mlとした。と

12

14 し、触媒を担持させて、試作サンプル(A-16)を得

下し、pHを10とした。沈殿反応終了後、18時間撹拌を続け、その後、濾過、水洗、リバルブを繰り返して、濾過ケーキを得た。この濾過ケーキを120℃で18時間乾燥し、3時間焼成した。得られたシリカージルコニアの比表面積は297㎡/gであつた。

【0053】 このようにして得たペロブスカイト化合物30gと上記シリカージルコニア100gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整して、ウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持10させて、試作サンブル(A-14)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.127gであった。

実施例15

(ペロブスカイト化合物の調製) 実施例14において、シュウ酸パナジル水溶液に代えて、モリブデン酸アンモニウムのアンモニア性水溶液(MoO、として25g/1濃度の水溶液)260.22mlを用いた以外は、実施例14と同様にして、ペロブスカイト化合物(La。。Sr。、Co。。Mo。、O,)を得た。このペロブスカ 20イト化合物の比表面積は、11.4㎡/gであつた。(Zrーモルデナイトの調製)日本化学社製のNaモルデナイト(NM-100P)100gを硝酸ジルコニル

(Zr ーモルデナイトの調製)日本化学社製のNa モルデナイト(NM-100P)100g を硝酸ジルコニル水溶液(ZrO、として100g/1 濃度の水溶液)に浸漬し、撹拌しながら70 ℃に 1 時間保持し、Na を Zr とイオン交換させた。濾過、水洗して得たゼオライトケーキを乾燥させた後、650 ℃で4時間焼成した。このゼオライト(Zr ーモルデナイト)のZr 含有量は3.3 重量%であり、また、比表面積は391 ㎡/g であった。

【0054】このようにして得たベロブスカイト化合物30gと上記Zrーモルデナイト100gとの混合物に水を100gを加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、皿に、水で粘度調整して、ウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-15)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.135gであつた。

実施例16

実施例14において、シュウ酸バナジル水溶液に代えて、メタタングステン酸アンモニウム水溶液(WO」として50重量%の水溶液)23.58gを用いた以外は、実施例14と同様にして、ペロブスカイト化合物(Lao」。Sro」 Coo」。Wo」 O」)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は、13.6㎡/gであつた。【0055】このようにして得たペロブスカイト化合物30gと住友化学社製ャーアルミナ(A-11)100gとの混合物に水100gを加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、皿に、水で粘度調製して、ウオツシュコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに途布

た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり 0. 135g であつた。

実施例17

硝酸ランタン6水和物173.20g、硝酸ストロンチウム126.98g、硝酸コバルト6水和物276.48g及び塩化白金酸6水和物(H, PtCl。・6H, O)25.90gを水1000mlに溶解させて水溶液を調製した。この水溶液に十分に攪拌しながら、濃度121g/1の水酸化ナトリウム水溶液を滴下して、液のpHを10とした。加水分解反応終了後、18時間攪拌を続けた。この後、実施例1と同様にして、ベロブスカイト化合物(La。、Sr。。Co。。,,Pt。。,O,)を得た。このベロブスカイト化合物の比表面積は、27.6㎡/gであつた。

【0056】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製ャーアルミナ(A-11)100gとの混合物に水100gを加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、皿に、水で粘度調製して、ウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-17)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.123gであつた。

実施例18

30

実施例17において、塩化白金酸6水和物に代えて、硝酸ロジウム2水和物(Rh (NO_3) $_3 \cdot 2H_1$ O) 16.25 gを用いた以外は、実施例17と同様にして、ペロブスカイト化合物($La_{0.4}$ S $r_{0.0}$ C $o_{0.0}$, Rh $o_{0.0}$ O $_3$) を得た。このペロブスカイト化合物の比表面 積は、29.6 m / g であつた。

【0057】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製ャーアルミナ(A-11)100gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-18)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.129gであつた。

実施例19

実施例17において、塩化白金酸6水和物に代えて、塩化パラジウム(PdC1、)8.67gを用いた以外は、実施例17と同様にして、ペロブスカイト化合物(Lao.6Sro.6Co.9,Pdo.0,O、)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は、28.5㎡/gであった。

【0055】 このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製ャーアルミナ(A-11)100 gとの混合物に水100gを加え、遊星ミルにて30分 間粉砕混合し、皿に、水で粘度調製して、ウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布 50 ト用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布

し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-19)を得 た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0. 122gであつた。

実施例20

実施例17において、塩化白金酸6水和物に代えて、塩 化ルテニウム5水和物 (RuCl, ·5H, O) 16.1 5gを用いた以外は、実施例17と同様にしてペロブス カイト化合物(La。、Sr。。Co。,Ru 。。, O,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面 積は、25.3㎡/gであつた。

【0059】とのようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製γ-アルミナ (A-11) 100 gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分 間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオツシユコー ト用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布 し、触媒を担持させて、試作サンブル (A-20) を得 た。このときの触媒の担持量は、ハニカム 1 cc当たり0. 129gであつた。

実施例21

,) lgと日本化学社製H型モルデナイト(HM-2 3)100gとを用いた以外は、実施例4と同様にし て、試作サンブル (A-21) を得た。このときの触媒 の担持量は、ハニカム1cc当たり0.929gであつた。 実施例22

実施例4において、ペロブスカイト化合物(LaCoO **,) 10gと日本化学社製H型モルデナイト (HM-2** 3)100gとを用いた以外は、実施例4と同様にし て、試作サンブル (A-22) を得た。このときの触媒 の担持量は、ハニカム1cc当たり0.948gであつた。 実施例23

実施例4において、ペロブスカイト化合物(LaCoO ,)50gと日本化学社製H型モルデナイト (HM-2 3)100gとを用いた以外は、実施例4と同様にし て、試作サンブル(A-23)を得た。このときの触媒 の担持量は、ハニカム1cc当たり0.109gであつた。 実施例24

実施例4において、ペロブスカイト化合物(LaCoO ,) 50gと日本化学社製H型モルデナイト(HM-2 3)50gとを用いた以外は、実施例4と同様にして、 試作サンブル(A-24)を得た。このときの触媒の担 持量は、ハニカム1cc当たり0.122gであつた。 実施例25

組成式Nax ((AlO₂)_x · (SiO₂)_y)·Z H、Oで表わされるナトリウム型ZSM-5(日本モー ビル社製ZSM-5、Y/X=35)100gを0.02 5モル/1のTiOSO、水溶液1リットル中に浸漬 し、十分に撹拌した。

【0060】とれをオートクレーブ中にて撹拌しなが

16

間保持し、TiOSO。を加水分解させて、NaをTi でイオン交換した後、瀘別、水洗して、ゼオライトのケ ーキを得た。次いで、このケーキを乾燥した後、650 ℃で4時間焼成して、ゼオライトを得た。このゼオライ ト中のTi含有量は、TiO2 として2.4重量%であつ た。

【0061】 このようにして得たTi-ZSM-5をH 型モルデナイトに代えて用いた以外は、実施例4と同様 にして、試作サンプル(A-25)を得た。このときの 触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.110gであつ 10 た。

実施例26

硝酸イツトリウム4水和物(Y(NO,),・4H 、O)173.49gと硝酸コパルト6水和物145.52 gを水500mlに溶解させて、水溶液を調製した。 【0062】との水溶液に十分に攪拌しながら、濃度1 21g/1の水酸化ナトリウム水溶液を加えてpHを10

とした。沈殿反応終了後、18時間攪拌を続けて、熱成 を行なつた。その後、濾過、水洗、リパルブを濾液の導 実施例4において、ペロブスカイト化合物(LaCo〇 20 電率がリバルプ用水とほぼ同じになるまで繰り返した。 得られた濾過ケーキを120℃で18時間乾燥し、次い で、700℃で3時間焼成した。

> 【0063】得られた焼成物のX線回折の結果、ペロブ スカイト結晶相が生成していることが確認された。ま た、この焼成物の比表面積は18.5m/gであつた(Y CoO,)。このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと日本化学社製のH型モルデナイト(HM−2 3) 100gとの混合物に水を100g加え、遊星ミル にて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオ 30 ツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカ ムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-2 6)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc 当たり0.102gであつた。

実施例27

硝酸ランタン6水和物89.5g、酢酸コバルト4水和物 41.19 g及び酢酸マンガン4水和物10.13 gを用い て、実施例1と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物 (LaCo, Mn, O,)を得た。このペロブスカ イト化合物の比表面積は、24.8㎡/gであつた。

【0064】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと住友化学社製ャーアルミナ(A-11)100 gとの混合物に水を100g加えてスラリーを得、これ をハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル (A-27)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニ カム 1 cc当たり0.106gであつた。

実施例28

硝酸ランタン6水和物135.80g、硝酸イツトリウム 4水和物(Y(NO₃), · 4H, O) 108.82g、 硝酸ストロンチウム41.19g、酢酸コバルト4水和物 ら、100℃/時の昇温速度で昇温し、125℃に1時 50 156.23g及び酢酸マンガン4水和物38.43gを用

いて、実施例26と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物 (La,, Y,, Sr,, Co,, Mn,, O,) を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は、20.4㎡/gであつた。

【0065】 このようにして得たペロブスカイト化合物 30g と住友化学社製 γ -アルミナ(A-11) 100g との混合物に水を100g加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-28)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.111gであつた。

実施例29

硝酸ランタン6水和物 17.90g、硝酸イツトリウム4水和物 28.69g、硝酸セリウム6水和物(Ce(NO,),・6 H,O) 35.90g及び硝酸クロム49.22gを混合し、次いで、800℃で3時間焼成した以外は、実施例 26と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物(La。... Y。... Ce。... CrO,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は、21.6㎡/gであつた。

【0066】 このようにして得たペロブスカイト化合物 2030gと日本化学社製H型モルデナイト(HM-23) 100gとの混合物に水を100g加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-29)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1c当たり0.098gであつた。実施例30

硝酸セリウム6水和物70.65g、硝酸バリウム(Ba(NO。)。)10.63g、硝酸第二銅3水和物(Cu(NO。)。・3H。O)24.57g及び硝酸クロム24.22gを用いて、実施例26と同様の方法にて、ベロ 30ブスカイト化合物(Ce。。Ba。。Cu。。Cr。。O,)を得た。このベロブスカイト化合物の比表面積は、19.3㎡/gであつた。

【0067】 このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと日本化学社製H型モルデナイト(HM-23) 100gとの混合物に水を100g加えてスラリーを 得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-30)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.126gであつた。

実施例31

硝酸ランタン6水和物72.67g、硝酸セリウム6水和物18.22g、酢酸マンガン4水和物25.71g及び四塩化チタン水溶液(Tiとして14.82g/100ml濃度の水溶液)339.0mlを用いて、実施例26と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物(La。。Ce。、Mn。、Ti。、O,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は、23.1ml/gであつた。

【0068】 このようにして得たペロブスカイト化合物 90mlを加え、十分に混練した後、蒸発乾固させ、1 10gと日本アロジル社製シリカーアルミナ(COK - 0℃で18時間乾燥させ、次いで、850℃で3時間 84)100gとの混合物に水を100g加えてスラリ 50 成して、ペロブスカイト化合物(Ce。、Y。、Sr

ーを得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、 試作サンブル(A – 3 1)を得た。このときの触媒の担

実施例32

硝酸ランタン6水和物 1 0 1.0 5 g、硝酸イツトリウム 4 水和物 8 0.9 7 g、硝酸ストロンチウム 2 4.6 9 g、硝酸ニツケル6 水和物 (Ni(NO,),・6 H,O) 1 3 5.7 2 g及び硝酸第一鉄6 水和物 3 3.6 0 gを混合し、実施例 2 6 と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物 (La。,Y。,Sr。,Ni。,Fe。,O,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は、2 4.0㎡/gであつた。

持量は、ハニカム1cc当たり0.095gであつた。

【0069】 このようにして得たペロブスカイト化合物 30g と住友化学社製 γ -アルミナ(A-11) 100g との混合物に水を100g 加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-32)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.099g であつた。

実施例33

硝酸ランタン6水和物151.58g、硝酸イツトリウム4水和物40.49g、硝酸銀19.82g、硝酸第二銅3水和物112.77g及び硝酸ジルコニウム5水和物(Zr(NO,),・5H,O)69.87gを混合し、実施例26と同様の方法にて、ペロブスカイト化合物(La。、Yo.,Ago.,Cu。,Zr。,O,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は、17.8㎡/gであつた。

【0070】 このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと、水酸化ジルコニウムを600℃で3時間焼成して得た酸化ジルコニウム(ZrOz、比表面積148.3㎡/g)100gとの混合物に水を100g加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル(A-33)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.094gであつた。実施例34

(ペロブスカイト化合物の調製) 硝酸セリウム 6 水和物 44.16g、硝酸イツトリウム 4 水和物 35.29g、硝酸ストロンチウム 10.76g及び硝酸第一鉄 6 水和物 58.57gを500mlの水に溶解させて水溶液を調製した。この水溶液に十分に攪拌しながら、濃度121g/1の水酸化ナトリウム水溶液を滴下して、液のpHを10

とした。沈殿反応終了後、18時間攪拌を続け、熱成を行なつた。その後、濾過、水洗、リパルブを濾液の導電率がリパルブ用水とほぼ同じになるまで繰り返した後、得られた濾過ケーキを120℃で18時間乾燥させた。【0071】この乾燥物を粉砕し、これにシュウ酸バナジル水溶液(Vとして100g/1濃度の水溶液)25.90mlを加え、十分に混練した後、蒸発乾固させ、120℃で18時間乾燥させ、次いで、850℃で3時間焼

18

。、Fe。。V。、O,)を得た。このペロブスカイト 化合物の比表面積は、13.7 ㎡ / g であつた。

(シリカージルコニアの調製)日産化学社製のシリカゾル〇型(SiO,として20重量%濃度)100.0gと塩化ジルコニウム(ZrCl,)97.20gを攪拌しながら、十分に混合し、水にて総量を500mlとした。この液に121g/1濃度の水酸化ナトリウム水溶液を滴下し、pHを10とした。沈殿反応終了後、18時間攪拌を続け、その後、濾過、水洗、リパルブを繰り返して、濾過ケーキを得た。この濾過ケーキを120℃で18時 10間乾燥し、3時間焼成した。得られたシリカージルコニアの比表面積は297㎡/gであつた。

【0072】とのようにして得たペロブスカイト化合物30gと上記シリカージルコニア100gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整して、ウオツシユコート用スラリーを得た。とのスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-34)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.124gであった。

硝酸ランタン6水和物173.20g、硝酸ストロンチウ

ム126.98g、硝酸第二銅3水和物276.48g及び

実施例35

塩化白金酸 6 水和物 2 5.90 g を水 1000 miの水に溶解させて水溶液を調製した。この水溶液に十分に撹拌しながら、濃度 121 g / 1の水酸化ナトリウム水溶液を滴下して、液のpHを10とした。加水分解反応終了後、18時間撹拌を続け、熱成を行なつた。この後、実施例26と同様にして、ペロブスカイト化合物(Lao.4 Sro.6 Cuo.9, Pto.05 O3)を得た。このペロブスカ30イト化合物の比表面積は、27.6㎡/gであつた。【0073】このようにして得たペロブスカイト化合物30gと日本化学社製のH型モルデナイト(HM-23)100gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオッシュコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカ

実施例36

当たり0.123gであつた。

ムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-3

5)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc

【0074】 これをオートクレーブ中にて攪拌しながら、100℃/時の昇温速度で昇温し、125℃に1時間保持し、TiOSO。を加水分解させて、NaをTiでイオン交換した後、濾別、水洗して、ゼオライトのケーキを得た。次いで、このケーキを乾燥した後、650 50

℃で4時間焼成して、ゼオライトを得た。このゼオライト中のTi含有量は、TiO,として2.4重量%であった。

【0075】とのようにして得たTi-ZSM-5をH型モルデナイトに代えて用いた以外は、実施例26と同様にして、試作サンブル(A-36)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.116gであった。

実施例37

(ペロブスカイト化合物の調製) 硝酸ランタン6水和物72.67g、硝酸カリウム(KNO,)4.24g、酢酸マンガン4水和物50.39g及び硝酸ロジウム2水和物(Rh(NO,),・2H,O)1.36gを水250mlに溶解させて水溶液を調製した。この水溶液をヤマト科学社製のスプレードライヤー「パルビスGB22」にて蒸発乾固させ、これを700℃で3時間焼成して、ペロブスカイト化合物(La。,Ko.,Mn。,,Rh。,,O,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は18.3㎡/gであつた。

20 (H-Feシリケートの調製) 攪拌しながら、50%シリカゾル162gと水500gとの混合物に、先ず、硝酸第二鉄9.23g(Si/Fe原子比60)を水200gに溶解させた水溶液を、次いで、水酸化カリウム22.26gを水200gに溶解させた水溶液を、それぞれ約30分かけて滴下混合した。

【0076】とれに臭化テトラブロビルアンモニウム35.19gを溶解混合させた。との混合物をオートクレーブに仕込み、160℃で16時間攪拌混合した。反応生成物を濾過分離後、水洗、乾燥し、更に、500℃で3時間、空気中にて焼成して、ZSM-5型のFeシリケート(K交換体)を得た。とのFeシリケート30gを濃度0.5モル/リットルの硝酸アンモニウム水溶液500mlに加え、60℃の油浴上で3時間攪拌した後、濾過分離した。との操作を3回繰り返した後、濾過分離物を水洗乾燥し、更に、500℃で3時間、空気中にて焼成して、ブロトン型Feシリケート(H-Feシリケート)を得た。

【0077】とのようにして得たペロブスカイト化合物 45gと上記HーFeシリケート55gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオツシユコート用スラリーを得た。とのスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-37)を得た。とのときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.179gであつた。実施例38

硝酸ランタン6水和物72.67g、硝酸ナトリウム(NaNO,)1.58g及び硝酸コバルト6水和物54.27gを水250mlに溶解させて水溶液を調製した。この後、実施例37と同様にして、ペロブスカイト化合物(La。,Na。,1CoO,)を得た。このペロブスカ

イト化合物の比表面積は13.5㎡/gであつた。

【0078】このようにして得たペロブスカイト化合物 40gと日本化学社製のH型モルデナイト(HM-23)60gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオツシュコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-38)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.153gであつた。

実施例39

硝酸ランタン6水和物 72.67g、硝酸ピスマス5水和物 $(Bi(NO_3)_3 \cdot 5H_2O)9.05g$ 、硝酸リチウム $(LiNO_3)_7 \cdot 71g$ 及び塩化白金酸6水和物 38.63gを水500mlに溶解させて水溶液を調製した。この後、実施例 37と同様にして、ペロブスカイト化合物(La_0 , Bi_0 , Li_0 , Pt_0 , O_3)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は $20.7m^2/g$ であつた。

(La-シリケートの調製) 実施例37のH-Feシリケートの調製において、硝酸第二鉄に代えて、硝酸ラン 20タン11.27g(Si/La原子比=30)を用いた以外は、実施例37と同様にして、H-Laシリケートを調製した。

【0079】とのようにして得たペロブスカイト化合物 25gと上記H-L aシリケート75gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-39)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.174gであつた。実施例40

硝酸ランタン6水和物72.67g、硝酸トリウム4水和物(Th(NO,),・4H,O)10.30g、硝酸第二銅3水和物4.50g、硝酸第二鉄6水和物48.33g及び日本化学社製のH型モルデナイト(HM-23)66gからなる混合物に水300mlを加え、十分に撹拌混合した。

【0080】得られたスラリーを実施例37と同じスプレードライヤーにて蒸発乾固させ、800℃で3時間焼成した。得られた焼成物の比表面積は241.3㎡/gで 40あつた。この焼成物100gに水100gを加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンプル(A-40)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.135gであつた。

実施例41

硝酸ランタン6水和物72.67g、硝酸第二銅3水和物32.44g及び酸化タンタル(Ta,O,)7.42gからなる混合物に水250mlを加え、十分に攪拌混合し

た。

【0081】得られたスラリーを実施例37と同じスプレードライヤーにて蒸発乾固させ、800℃で3時間焼成して、ペロブスカイト化合物(LaCu。。Ta。」O、)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は9.2㎡/gであつた。このようにして得たペロブスカイト化合物40gと日本化学社製のH型モルデナイト(HM-23)60gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-41)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.186gであつた。

実施例42

塩化プラセオジム7水和物(PrCl,・7H,O)2 24.02g、硝酸鉛132.48g及び酢酸マンガン4水 和物245.09gを水500mlに溶解させて、水溶液を 調製した。

【0082】この水溶液に十分に撹拌しながら、濃度121g/1の水酸化ナトリウム水溶液を加えてpHを10とした。沈殿反応終了後、18時間撹拌を続けて、熟成を行なつた。その後、濾過、水洗、リバルブを濾液の導電率がリバルブ用水とほぼ同じになるまで繰り返した。得られた濾過ケーキを120℃で18時間乾燥し、次いで、700℃で3時間焼成した。

【0083】得られた焼成物のX線回折の結果、ベロブスカイト結晶相が生成していることが確認された。また、この焼成物のBET法による比表面積は25.9㎡/gであつた(ProspPbon4MnOs)。このようにして得たベロブスカイト化合物40gと日本化学社製日型モルデナイト(HM-23)60gとの混合物に水を100g加え、遊星ミルにて30分間粉砕混合し、更に、水で粘度調整してウオツシユコート用スラリーを得た。このスラリーをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-42)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.118gであつた。実施例43

硝酸ネオジム6水和物(Nd(NO,),・6H,O)263.01g、硝酸鉛132.48g及び酢酸マンガン4水和物245.09gを用いて、実施例42と同様にして、ペロブスカイト化合物(Ndo,Pbo,MnO,)を得た。とのペロブスカイト化合物の比表面積は30.7㎡/gであつた。

【0084】このようにして得たペロブスカイト化合物 40gと日本化学社製 H型モルデナイト(HM-23) 60gとの混合物に水を100g加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-43)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.133gであつた。

50 実施例44

硝酸ガドリニウム6水和物(Gd(NO,),・6H, O)270.82g、硝酸鉛132.48g及び酢酸マンガン4水和物245.09gを混合し、次いで、700℃で3時間焼成した以外は、実施例42と同様にして、ベロブスカイト化合物(Gd。。Pb。, MnO,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は24.2㎡/gであつた。

【0085】 このようにして得たペロブスカイト化合物 40gと日本化学社製H型モルデナイト(HM-23) 60gとの混合物に水を100g加えてスラリーを得、 これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-44)を得た。このときの触媒の担持量は、 ハニカム 1 cc当たり 0.127g であつた。

実施例45

硝酸サマリウム6水和物(Sm(NO」)」・6H 20)230.97g、硝酸コバルト6水和物291.03 gとを混合し、次いで、800℃で3時間焼成した以外 は、実施例42と同様にして、ペロブスカイト化合物 (SmCoO」)を得た。このペロブスカイト化合物の 比表面積は16.4㎡/gであつた。

【0086】 このようにして得たペロブスカイト化合物 40gと日本化学社製H型モルデナイト(HM-23) 60gとの混合物に水を100g加えてスラリーを得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作サンブル(A-45)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.112gであつた。

実施例46

硝酸ユウロピウム6水和物(Eu(NO,),・6H, O)354.68g、硝酸バリウム52.27g及び硝酸コバルト6水和物291.03gを用い、実施例45と同様 30にして、ペロブスカイト化合物(Eu。。Ba。,CoO,)を得た。このペロブスカイト化合物の比表面積は18.5㎡/gであつた。

【0087】このようにして得たペロブスカイト化合物 30gと日本化学社製H型モルデナイト(HM-23) 24

100gとの混合物に水を100g加えてスラリーを 得、これをハニカムに塗布し、触媒を担持させて、試作 サンプル(A-46)を得た。このときの触媒の担持量 は、ハニカム1cc当たり0.119gであつた。 比較例1

実施例1 において活性酸化チタンを使用せず、ペロブスカイト化合物(La。。Sr。。Co。。Mn。。O,)のみを用いてウオツシユコート用スラリーを得、その他は実施例1と同様にして、1.25mmピツチの10 ハニカム形状の比較サンブル(B-1)を得た。このときの触媒の担持量は、ハニカム1 cc当たり0.132gであつた。

比較例2

日本モービル社製のナトリウム型モルデナイト(SiO, /Al, O, のモル比=34)を、実施例2と同様の方法により処理して、比較サンブル(B-2)を得た(H型ZSM-5)。このときの触媒の担持量は、ハニカム1cc当たり0.128gであつた。

(2)評価試験

20 上記サンプル(A-1)~(A-46)並びに比較サンプル(B-1)及び(B-2)について、下記の試験条件により窒素酸化物含有ガスの窒素酸化物接触還元を行い、窒素酸化物のN、への転化率を、ガスクロマトグラフ法によりN、を定量して算出した。

(試験条件)

(1) ガス組成 NO 1容量%

O, 10容量%

還元剤 1容量%

He 残部

(2)空間速度 20000(1/Hr)

(3) 反応温度 300℃、400℃、500℃又は600℃

結果を表1~表4に示す。

[0088]

【表1】

特開平5-245372

25

26

aliu	遠 元 剤	窒素転換率(%)			
触媒		300°C	400°C	500°C	600°C
A- 1	プロパン	87.1	96.9	88.6	64.4
	プロピレン	98.4	95.2	78.6	41.5
	1,3-プタジエン	95.6	92.0	78.0	32.3
	エタノール	96.1	90.3	45.8	26.6
A- 2	プロパン	75.0	89.7	83.4	64.4
A- 3	プロパン	67.4	75.7	87.8	75.0
A- 4	プロパン	96.1	98.3	92.5	72.0
	イソブタン	92.6	97.7	90.0	68.4
	プロピレン	100	99.2	84.6	73.8
	trans-2-プテン	97.3	94.1	80.2	61.5
A- 5	プロパン	82.8	91.1	79.1	63.2
A- 6	プロパン	51.5	78.1	85.1	72.5
A- 7	プロパン	63.9	91.3	82.8	72.7
	2-ブタノール	94.8	84.4	61.9	32.6
A- 8	プロパン	90.4	95.6	86.6	78.1
A- 9	プロパン	90.9	92.5	86.4	67.6
A-10	プロパン	92.3	94.3	78.2	64.0
A-11	シクロプタン	98.4	91.1	87.0	78.7
	エチレングリコール	99.1	88.9	66.4	50.6

[0089]

【表2】

特開平5-245372

2

28

AL 10	遠 元 剤	窒素転換率(%)			
触媒		300°C	400°C	500°C	600°C
A-12	プロパン	94.2	94.7	88.0	71.1
A-13	プロパン	84.3	95.0	82.7	64.7
A-14	プロパン	72.4	88.1	92.2	88.7
	プロピレン	90.5	98.7	86.8	62.8
	1-プロパノール	95.2	87.8	74.0	41.5
B- 1	プロパン	0	0	0	0
B- 2	プロパン	8.4	13.7	21.1	18.6
A-15	プロパン	91.0	84.3	69.3	49.1
A-16	プロパン	94.2	87.5	55.2	39.9
A-17	プロパン	90.3	89.4	74.8	54.6
A-18	プロパン	92.9	84.8	54.7	43.2
A-19	プロピレン	89.4	81.2	68.1	43.5
A-20	プロパン	91.3	86.5	62.8	36.7
A-21	プロピレン	71.5	78.9	67.3	42.0
A-22	プロピレン	92.6	86.8	77.2	63.4
A-23	プロピレン	99.2	98.4	87.6	69.8
A-24	プロピレン	94.1	88.5	70.0	44.9
A-25	プロピレン	99.1	97.2	83.7	65.4

[0090]

【表3】

触媒	還 元 剤	窒素転換率 (%)			
		300°C	400°C	500°C	600°C
A-26	プロパン	84.9	93.5	85.1	61.2
	プロピレン	97.2	93.8	77.0	39.4
	1,3-プタジエン	93.8	91.1	76.2	30.5
	エタノール	95.2	88.9	44.3	20.8
A-27	プロパン	78.7	92.4	86.2	67.0
A-28	プロパン	75.1	91.6	83.3	62.9
A-29	プロパン	69.5	90.2	81.1	54.7
	イソブタン	74.8	93.0	85.5	48.6
	プロピレン	77.2	95.8	79.4	23.1
	trans-2-ブテン	95.3	82.6	55.6	16.0
A-30	プロパン	53.1	85.2	81.4	52.5
A-31	プロパン	52.3	78.9	83.5	60.9
A-32	プロパン	71.4	90.8	88.3	64.1
A-32	2-プタノール	92.3	74.9	54.5	25.3
A-33	プロパン	68.2	82.0	79.8	46.7
A-34	プロパン	74.9	86.2	79.7	48.3
A-35	プロパン	93.1	90.2	73.9	52.6

[0091]

【表4】

触媒	遠 元 剤	窒素転換率 (%)			
		300°C	400°C	500°C	600°C
A-36	シクロプタン	92.0	91.1	74.2	48.9
	エチレングリコール	93.6	87.4	52.7	20.0
A-37	プロパン	61.0	64.4	36.9	28.6
A-38	プロピレン	73.1	89.2	64.5	33.4
A-39	プロピレン	78.4	59.9	23.6	10.8
A-40	プロピレン	57.9	60.4	49.8	22.5
A-41	プロピレン	42.7	53.7	31.7	29.2
A-42	プロピレン	98.5	94.8	78.2	44.3
A-43	プロピレン	99.6	96.3	81.1	49.4
A-44	プロピレン	97.1	93.3	76.4	38.6
A-45	プロピレン	95.0	91.2	72.6	34.3
A-46	プロピレン	95.7	91.6	72.5	33.0

【0092】表1~表4に示す結果から明らかなよう に、本発明による触媒(試作サンブル(A-1)~(A -46))は、いずれも窒素酸化物の窒素への転化率が 高いのに対して、比較触媒(比較サンプル(B-1)及 び(B-2))は、総じて、その窒素への転化率が低

* [0093]

【発明の効果】以上に詳細に説明したように、本発明に よる炭化水素や含酸素化合物を還元剤として使用する窒 素酸化物接触還元用触媒は、酸素の共存下において、排 ガス中の窒素酸化物を効率よく接触還元することができ

フロントページの続き

(51)Int.Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
B O 1 J 23/78	Α	8017-4G		
23/80	Α	8017-4G		
23/84	Α	8017 – 4G		
23/85	Α	8017-4G	,	
23/89	Α	8017-4G		
29/00	Α	7038-4G		
29/04	Α	7038-4G		
29/18	Α	7038-4G		
29/28	Ą	7038-4G		
		•		

(71)出願人 000174541

堺化学工業株式会社

大阪府堺市戎之町西1丁1番23号

(74)上記2名の代理人 弁理士 牧野 逸郎

(72)発明者 仲辻 忠夫

大阪府堺市戎島町5丁1番地 堺化学工業 株式会社中央研究所内

(72)発明者 清水 宏益

大阪府堺市戎島町5丁1番地 堺化学工業 株式会社中央研究所内

(72)発明者 安川 律

大阪府堺市戎島町5丁1番地 堺化学工業

株式会社中央研究所内

(72)発明者 菅沼 藤夫

埼玉県北葛飾郡庄和町新宿新田228-16

(72)発明者 北爪 章博

埼玉県北葛飾郡杉戸町杉戸2-15-36

(72)発明者 土田 裕志

神奈川県川崎市川崎区京町2-24-6

(72)発明者 伊藤 建彦

茨城県つくば市東1-1 工業技術院化学

技術研究所内

(72)発明者 浜田 秀昭

茨城県つくば市東1-1 工業技術院化学

技術研究所内